This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 63310827 A

(43) Date of publication of application: 19.12.88

(51) Int. CI

A61K 31/455 A61K 47/00

(21) Application number: 62146954

(22) Date of filing: 15.06.87

(71) Applicant

SANWA KAGAKU KENKYUSHO

CO LTD

(72) Inventor:

KURONO MASATSUNE

KOJIMA AKIO INQUE TSUNEAKI SATO MAKOTO WATANABE KOJI SUGIMOTO MANABU KONDO YOSHIYA **8AWAI KIICHI**

(54) SUSTAINED RELEASE PHARMACEUTICAL CONTAINING NICOTINIC AID DERIVATIVE AS PRINCIPAL AGENT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled sustained release pharmaceutical with markedly low manifestation ratio of side effects, such as flush, and severity thereof and high bioavailability, by using water-soluble high polymer substance as a sustainedly releasing carrier.

CONSTITUTION: A sustained release pharmaceutical obtained by adding a water- soluble high polymer substance selected from hydroxypropyl cellulose, CMC,

methyl cellulose, pullulan, PVA, glucomannan, etc., as a sustainedly releasing carrier to a principal agent consisting of a nicotinic acid derivative selected from nicotinamide, nicomol, hepronicate, niceritrol, inositol hexanicotinate, tartaric acid nicotinic alcohol and nicotinic acid dl-a-tocopherol, as necessary, blending a lubricant, excipient, etc., and preparing pharmaecutical by a conventional method. water-soluble high polymer substance is preferably selected so as to prolong residence time in the stomach and the amount thereof contained is 10W99wt.%, especially 25W90wt.% based on the total weight of the pharmaceutical.

COPYRIGHT: (C)1988,JPO&Japio

昭63-310827 ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

④公開 昭和63年(1988)12月19日 識別記号 庁内塾理番号 ⑤Int Cl.⁴ A 61 K 31/455 7431-4C 3 3 0 47/00 審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

33発明の名称 ニコチン酸誘導体を主剤とする徐放性製剤

> 20特 頤 昭62-146954

四出 願 昭62(1987)6月15日

愛知県名古屋市東区東外堀町35番地 株式会社三和化学研 仓発 明 者 黒 畔 昌 麿

究所内

愛知県名古屋市東区東外堀町35番地 株式会社三和化学研 男 島 明 ②発 明者 4

究所内

愛知県名古屋市東区東外堀町35番地 株式会社三和化学研 電発 明者 井 上 佰 眧

究所内

株式会社 三和化学研 ①出 願人 愛知県名古屋市東区東外堀町35番地

究所

弁理士 佐々木 逊代 理 人 功

最終首に続く

4 ()

明細盤

1. 発明の名称

ニコチン酸誘導体を主剤とする徐放性製剤

2. 特許請求の範囲

- (1) 水溶性高分子物質を徐放化担体としている ことを特徴とする、ニコチン酸誘導体を主剤とす る徐放性製剤。
- (2) 水溶性高分子物質がヒドロキシアロビルセ ルロース、ヒドロキシアロピルメチルセルロー ス、カルボキシメチルセルロース、メチルセル ロース、エチルセルロース、アルラン、ポリビニ ルアルコール、ポリビニルピロリドン、グルコマ ンナン及びアラビアゴムから選択された少なくと 6 一種の物質であることを特徴とする、特許請求 の範囲第 1 項に記載のニコチン酸誘導体を主剤 とする徐放性製剤。
- (3) 主剤としてのニコチン酸誘導体がニコチン 酸アミド、ニコモール、ヘプロニカート、ニセリ トロール、イノシトールヘキサニコチネート、酒 石酸ニコチニックアルコール及びニコチン酸 dl-

- α-トコフェロールから選択された少なくともー 種の物質であることを特徴とする、特許請求の範 囲第 1 又は 2 項に記載のニコチン酸誘導体を 主剤とする徐放性製剤。
- (4) 水溶性高分子物質の含有量が製剤総重量に 対して 10 - 99重量%殊に 25 - 90 重量%であ ることを特徴とする、特許請求の範囲第 1'-3 項の何れか 1 つに記載のニコチン酸誘導体を主 剤とする徐放性製剤。
- (5) 主剤であるニコチン酸誘導体の含有量が製 剤松重量に対して 90 - 1 重量%殊に 75 - 10 重量%であることを特徴とする、特許請求の範囲 第 1 - 4 項の何れか 1 つに記載のニコチン酸 誘導体を主剤とする徐放性製剤。
- (6) 散剤又はカアセル剤の形態を有しているこ とを特徴とする、特許請求の範囲第 1 - 5 項の 何れか 1 つに記載のニコチン酸誘導体を主剤と する徐放性製剤.

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は徐放性製剤に係り、殊にニコチン酸誘導体を主剤とする徐放性製剤に係る。

(従来の技術)

ニコチン酸は抗高脂血症作用を有しているが、これを製剤化して経口投与すると激しいフラッシュを始めとし胃腸障害、耐糖能の低下、肝機能の低下等の副作用が発生する。このために、プロドラッグとしてのニコチン酸誘導体例えばニコモール、ヘプロニカート、ニセリトロール、イノシトールヘキサニコチネート、酒石酸ニコチニックアルコール、ニコチン酸 (11-α-トコフェロール等が開発されてきた。

しかしながら、これらのプロドラッグを主剤とし、一般的手法により製剤化して経口投与する場合にも、ニコチン酸自体を主剤とするものと比較して程度は弱く且つ患者の体質にも依存するが、投与後に短時間でフラッシュが発生する場合のある点に同題があった。尚、ニコチン酸をニコチン酸が高に同題があった。尚、ニコチン酸をニコチン酸湯準体であるプロドラッグに代替することにより、フラッシュの発現率やその程度が有意に低下

ために、適用することができない。一方、プロドラッグとしての上記のニコチン酸誘導体を主剤とする薬物を胃内に滞留させて徐々に放出させるために適用可能と推定される他の徐放化製剤法としては、例えば、錠剤やカプセル剤等の径を大となして胃における幽門部の早期通過を抑制する方法(籍方等「製薬工場」第 3 巻第 9 号第 477 頁、1983 年)があり、又中空に成形し、外層に蒸物をコーティングする方法(特開昭 58 -57315 公報)、発泡性マイクロカプセルとなす方法(特開昭 52 - 76418 公報)、ゲル形成物質と油脂とにより微細な空隙を内包させる方法(特開昭 61 - 43108 公報)等がある。

(発明が解決しようとする問題点及び発明の目 物)

上記の雑誌「製薬工場」に開示されている徐放 化法により得られる製剤は、利径が大であるため に服用に際して困難が予測される点で好ましいも のとは云えず、又特開昭 58 - 51315 公報等に開 示されている徐放化製剤法は操作処理が煩雑であ することから、フラッシュは血中ニコチン酸濃度の急激な上昇によって生じるものと推定され、従ってフラッシュの抑制には血中ニコチン酸濃度の 急激な上昇を抑制することが肝要とされるに至っている。

り且つ製造条件が厳しく、又工程数が大となって 製造コストが上昇し、従って実用性に乏しい点に 問題がある。

それ故に、本発明の基本的目的は、製造が容易であり、従って経済性を含めて実用性に優れた、ニコチン酸誘導体を主刺とする徐放性製剤を提供することにある。

本発明の具体的目的は、上記の基本的目的にそった徐放性製剤であって、フラッシュ等の副作用の発現率やその程度が著しく低く、且つ生物学的利用率が著しく高い、ニコチン酸誘導体を主剤とする徐放性製剤を提供することにある。

(同題点を解決し、目的を達成する手段及び作用)

本発明によれば、上記の問題点は、水溶性高分子物質を徐放化担体としていることを特徴とする、ニコチン酸誘導体を主剤とする徐放性製剤により解決されると共に、上記の目的が達成される

薬物の餘放化担体としての水溶性高分子物質は

ヒドロキシアロビルセルロース、ヒドロキシプロ ヒルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロ ース、メチルセルロース、エチルセルロース、プ ルラン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロ リドン、グルコマンナン及びアラビアゴムから選 択された少なくとも一種の物質であることができ る。これらの水溶性高分子物質は水分、この場合 は消化管液殊に胃液を徐々に吸収しながら膨潤 し、次いで次第に溶解する性質を有しており、 従って薬物であるニコチン酸誘導体の担体として 2種以上を組合せて用いる場合には比重、脚間 性、粘着性等を考慮して、胃内における滞留時間 の延長をもたらすように、選択されるのが好まし い、この水溶性高分子物質の含有量は製剤総重量 に対して 10 - 99 重量%殊に 25 - 90 重量% であるのが好ましい。

主剤であるニコチン酸誘導体としては、ニコチン酸アミド又はニコチン酸のプロドラッグとして 既に知られている既述のニコモール、ヘプロニカ ート、ニセリトロール、イノシトールヘキサニコ

LN.

(製造例等)

次に比較例、製造例及び試験例に関連して本発明を更に詳細に説明する。尚、比較例及び製造例において言及の略号とその意味は下記の通りである:

HPC: ヒドロキシプロピルセルロース

IIPMC ヒドロキシプロピルメチルセルロース 比較例!

処方:

ニセリトロール	250.0 (g)
乳糖	240.0
軽質無水珪酸	5.0
ステアリン酸マグネシウム	5.0
	500.0 (g)

ニセリトロールに乳糖を添加して混合し、この 混合物に軽質無水珪酸及びステアリン酸マグネシ ウムを添加して混合し、次いでカアセル充填機に より処理してカアセル剤を得た(各カアセル剤は ニセリトロールを 125mg 宛含有)。 チネート、酒石酸ニコチニックアルコール、ニコチン酸 d1-α-トコフェロール等を挙げることができる。この主剤の含有量は製剤総度量に対好ま90-1 重量%殊に 75-10 重量%程度が好ましい。 本発明による徐放性製剤は滑沢による徐放性製剤は滑沢いるを主人とが、必要を含すしている。 大田 の内で であれば 沿いいる は の内で おいっとして は のの内で カール といっというできた、 は 形 がいった ステアリン酸、 アナリン酸、 アナリン酸、 アナリン酸、 アナリン酸、 アナリン酸、 アナリン酸、 アナリン酸、 アナリン酸、 アナリンが リングリン、 ボ 剤・ドラション が は 気 乳 乳 リ とール の は できを ばることができる。 は 番科等を挙げることができる。 は 番科等を挙げることができる。

本発明による徐放性製剤は、主剤に徐放化担体を添加し混合して、この混合物に必要に応じて上記のような滑沢剤、賦形剤、着色剤、熔味熵臭剤等を添加混合し、次いで常法により製剤化することにより調製することができる。剤型としては錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、カブセル剤等が好ま

比較例 2

処方:

ニセリトロール	250.0 (8)		
精製白糖 (24 - 32 mesh)	250.0		
HPC・エタノール溶液	10.0		
オイドラギット	50.0		
	560.0 (g)		

遠心流動造粒装置にニセリトロール及び精製白糖を投入し、HPC・エタノール溶液をスプレーすることにより造粒して顆粒を得た。遠心流動造粒装置を用いて、この顆粒にオイドラギット(RL:RS = 3 : 7)の被膜コーティングを施して徐放性顆粒となし、次いでカプセル充填機により処理してカプセル剤を得た(各カプセル剤はニセリトロールを 125mg 宛含有)。

製造例 1

処方:

ニセリトロール	250.0 (8)
H P M C	100.0	

ステアリン酸マグネシウム ______2.5____

352.5 (g)

ニセリトロールに HPMC を添加して混合し、この混合物にステアリン酸マグネシウムを添加して混合し、次いでカプセル充填機により処理してカプセル剤を得た (各カプセル剤はニセリトロールを 125mg 宛含有)。

製造例 2

処方:

ニセリトロール	250.0 (g)
HPMC	80.0
グルコマンナン	20.0
ステアリン酸マグネシウム	2.5
	352.5 (g)

ニセリトロールに HPMC 及びグルコマンナンを 添加して混合し、この混合物にステアリン酸マグ ネシウムを添加して混合し、次いでカアセル充填 機により処理してカアセル剤を得た(各カアセル 剤はニセリトロールを 125mg 宛含有)。



酸マグネシウムを添加して混合し、常法により湿式造粒して顆粒を得た。この顆粒をカブセル充填機により処理してカブセル剤を得た(各カプセル剤はニセリトロールを 125mg 宛含有)。

試験例 1 (主剤の放出試験)

a) 試料

供試試料として製造例 1 並びに比較例 1 及び 2 により得られたカプセル剤が用いられた。

b) 試験方法

「日局」第 11 改正一般試験法の内の「溶出 試験法」に準ずる。

試験法:パドル法、100rpm

試料固定位置 : 試料をシンカーに入れ、溶出

試験器の底に沈める

溶出試験液: 崩壞試験法第一液、pH 1.2

c) 定量法

試験開始後に、溶出液を経時的に 5ml 宛秤取し、これに溶出試験液を添加して全量を 25mlとなし、波長 261mm における吸光度を測定し、

製造例 3

処方:

ニセリトロール	250.0 (g)
グルコマンナン	250.0
ステアリン酸マグネシウム	2.5
	502.5 (8)

ニセリトロールにグルコマンナンを添加して混合し、この混合物にステアリン酸マグネシウムを添加して混合し、次いでカプセル充填機により処理してカプセル剤を得た(各カプセル剤はニセリトロールを 125mg 宛合有)。

製造例 4

処方:

ニセリトロール	250.0 (8)
нрмс	80.0
ポリビニルアルコール	20.0
ステアリン酸マグネシウム	2.5
	352.5 (8)

ニセリトロールに HPMC 及びポリビニルアルコールを添加して混合し、この混合物にステアリン

予め作成しておいた 検量線に照合して主剤である ニセリトロールの放出量を求め、放出率に換算する。

d) 結果及び考察

結果は第 1 図のグラフに示される通りであり、このグラフから、従来一般に汎用されてきた処方の製剤 (比較例 1) は徐放効果の低いことが判り、又主剤の徐放性に関しては本発明による製剤 (製造例 1) と一般的な徐放化処方の製剤 (比較例 2) との間に大差の無いことが判る。

<u>試験例 2</u> (経口投与における吸収試験 - 動物 実験)

a) 試料

供試試料として製造例 1 及び 2 並びに比較例 1 及び 2 により得られたカプセル剤が用いられた。

b) 試験方法

ビーグル犬を実験動物として試科 I カアセルを投与し、ニコチン酸の血中濃度変化を GC/MS により測定する。即ち、経時的に採血し、この血

液サンプルにニコチン酸-d4 標識体を添加し、薄層クロマトグラフによりニコチン酸部分を採取し、メチル化した後に GC/MS (SIM) にて血漿中のニコチン酸を定量する。

c) 結果及び考察

結果は第 2 及び 3 図に示される通りであった。

	フラッシュの発生者数			
	比較例 1	比較例 2	製造例 1	
程規				
ホテリ	14	2	3	
紅潮	9	0	0	
掻痒	10	0	0	
ヒリヒリ感	19	1	2	
発生者の総数	22	2	3	
(被検者数)	(26)	(20)	(26)	
発生率 (X)	84.6	10.0	11.5	

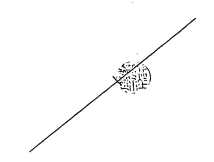
(発明の効果)

本発明による製剤によれば、ニコチン酸のアロ ドラッグとしてのニコチン酸誘導体を主剤とし、 これらに対して、製造例 1 及び 2 による製剤 (本発明による製剤) の場合にはニコチン酸の血中濃度が穏やかに上昇し、投与から 2 - 3 時間後に最高レベルに達し、次いで穏やかに下降すること、即ち、本発明による製剤ではフラッシュが発現し難く、又薬効が長時間にわたって持続することが判明した。

試験例 3 (ヒトへの経口投与試験)

製造例 1 並びに比較例 1 及び 2 による製剤 (2 カプセル、ニセリトロールとして 250mg 合有)を、健常人ボランテアに、食後経口投与してフラッシュの種類及び発生頻度を調べた。

結果は下記の表に示される通りであった.



この主剤が水溶性高分子物質により言わば包まれた状態で且つ充分に分散されているので、製剤を内服する場合に再内に長時間(1 - 6 時間能力を開放出することが可能を使々に溶解放出することが可能をを観像では、この結果血中ニコチンとを認度を副作用によってフラッシュ、異の副作用によることができ、このには持ずるのととができ、で、薬物のとは、変別のといるとは、変別のといるとは、変別のといるとは、変別のとは、変別のとは、変別のとは、変別のとは、変別のといるとができ、従って変色を関に向上させることが可能となる。

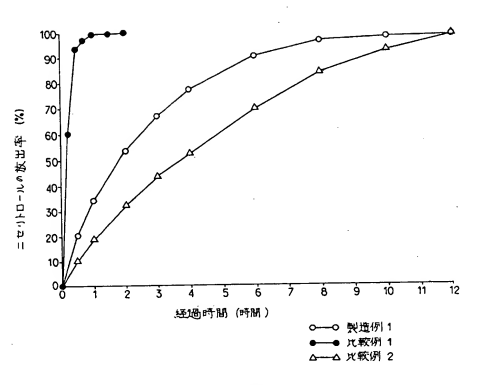
4. 図面の簡単な説明

第 1 図は主剤としてニセリトロールを用いた場合の本発明による製剤と従来技術による製剤とにおける主剤の放出量の経時変化を示すグラフ、第 2 図は本発明による製造例 1 の製剤と従来技術による比較例 1 及び 2 の製剤を犬に経口投与した場合において、主剤であるニセリトロールから変化したニコチン酸の血中濃度の経時変化

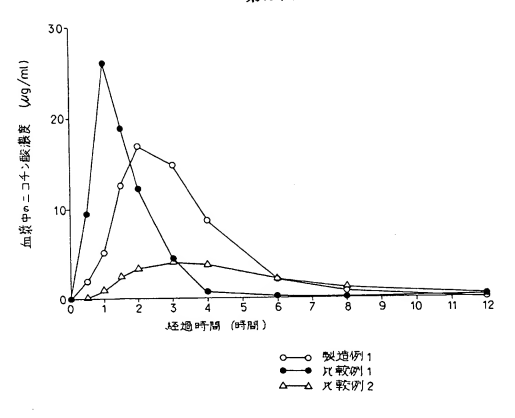
を示すグラフ、第 3 図は第 2 図と同様の、但し製造例 2 による製剤と比較例 1 による製剤の場合を示すグラフである。

特許出願人 株式会社 三和化学研究所 代 理 人 弁理士 佐々木 功

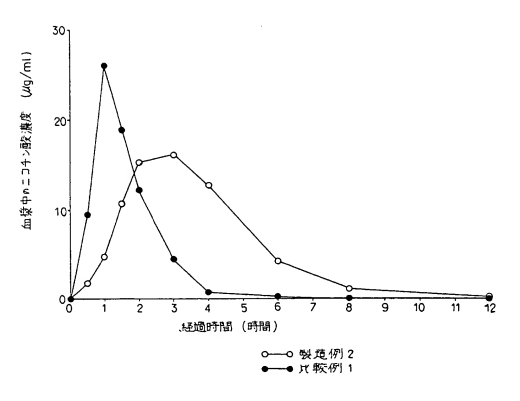
第1図



第2図



第3図



特開昭63-310827(8)

第1頁の続き									
	⑫発	明	者	佐	膝		詨	爱知県名古屋市東区東外堀町35番地究所内	株式会社三和化学研
	②発	明	者	渡	辺	孝	=	爱知県名古屋市東区東外堀町35番地究所内	株式会社三和化学研
	仓発	明	者	杉	本		学	愛知県名古屋市東区東外堀町35番地 究所内	株式会社三和化学研
	⑦発	明	者	近	聧	芳	哉	愛知県名古屋市東区東外堀町35番地 究所内	株式会社三和化学研
	②発	明	者	澤	井	喜	_	爱知県名古屋市東区東外堀町35番地 究所内	株式会社三和化学研